JP-B No. 32624/1990

What is claimed is:

1. Toner for developing electrostatic charge images, containing a binder resin comprising a polyester resin containing 5% by weight or more of a chloroform insoluble component, and a releasing agent comprising a carnauba wax and polyolefin wax.

## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-252366

(43)Date of publication of application: 13.12.1985

(51)Int.Ci.

G03G 9/08

(21)Application number : 59-107452

(71)Applicant:

KONISHIROKU PHOTO IND CO LTD

(22)Date of filing:

29.05.1984

(72)Inventor:

UCHIDA MASAFUMI TAKAHASHI JIRO

TAKAGIWA HIROYUKI SHIRASE AKIZO AKIMOTO KUNIO

#### (54) TONER FOR DEVELOPING ELECTROSTATIC CHARGE IMAGE

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To improve low–temp. fixability, release property, fluidity, durability, etc. by using a polyester resin contg. an insoluble component of chloroform at a high rate as a binder resin and incorporating specific two kinds of release agents in combination into said resin. CONSTITUTION: (A) The binder resin consisting of the polyester resin contg. ≥5wt% the insoluble component of chloroform, (B) the release agent consisting of the wax contg. ≥20wt% ester component and ≤4 penetration (e.g.; carnauba wax, candelilla wax) and (C) the release agent consisting of polyolefin wax (e.g.; polyethylene wax) are mixed in such a manner that the content ratio of the component B: the component C attains 0.5W10:1 weight ratio. A colorant (e.g.; carbon black, nigrosine dye) and necessary additives are further compounded therewith, by which the intended toner for developing an electrostatic charge image is obtd.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

4 >		
		••
	·.	
	-	
		·

®日本国特許庁(JP)

即特許正真

@特 許 公 報(B2)

平2-32624

MInt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

20分公告 平成2年(1990)7月23日

G 03 G 9/087 9/08

7144-2H G 03 G 9/08

3 3 1 3 6 5

発明の数 1 (全8頁)

**公**発明の名称 静電荷像現像用トナー

②特 顧 昭59-107452

❸公 開 昭60~252366秒

②出 顧 昭59(1984)5月29日

❷昭60(1985)12月13日

東京都八王子市石川町2970番地 @発 明者 内田 雅 文 小西六写真工業株式会社 朗 東京都八王子市石川町2970番地 小西六写真工業株式会社 72発 明 者 髙 次 内 東京都八王子市石川町2970番地 小西六写真工業株式会社 個発 裕 幸 明 者 髙 際 内 東京都八王子市石川町2970番地 小西六写真工業株式会社 明 明 ⑫発 者 白  $\equiv$ 

**@発明者 秋本 国夫** 

東京都八王子市石川町2970番地 小西六写真工業株式会社

内

勿出 願 人 コニカ株式会社

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

四代 理 人 弁理士 大井 正彦

審査官 加藤 孔一

**劒参考文献** 特開 昭58-14144 (JP,A) 特開 昭59-37555 (JP,A)

# 【特許請求の範囲】

1 5 重量%以上のクロロホルム不溶分を含有するポリエステル樹脂より成るバインダー樹脂と、カルナウバワツクスと、ポリオレフインワツクスよりなる離型剤とを含有することを特徴とする静電荷像現像用トナー。

# 【発明の詳細な説明】

# 〔産業上の利用分野〕

本発明は、電子写真法、静電印刷法、静電記録 法などにおいて形成される静電荷像を現像するた めのトナーに関するものである。

#### [発明の背景]

例えば電子写真法においては、通常、光導電性 感光体よりなる静電荷像支持体に帯電、露光によ り静電潜像を形成し、ついでこの静電潜像を、バ インダー樹脂よりなる微粒子体中に着色剤などを 含有せしめて形成されるトナーによつて現像し、 得られたトナー像を転写紙等の支持体に転写した 後、加熱、加圧などによつて定着して可視画像を 形成する。

このような静電荷像を経由する可視画像の形成はもちろん高速で達成されることが好ましく、この点から従来においては定着プロセスにおいて熱効率が高くて他の方式に比して有利な熱ローラ定着方式が広く採用されている。

しかるに最近においては、更に一層の高速化が 強く要請されており、これを達成するためには、 トナー像の定着を高速化することが必須の条件で ある。

しかして、熱ローラ定着方式においてトナー像の定着を高速で行うためには、現像に供されるトナーが良好な低温定着性を有することが要求され、そのためにはトナーを構成するバインダー樹脂の軟化点を低下させる必要がある。しかしなが

ち、トナーのバインダー樹脂の軟化点を低下させると、定着時に像を構成するトナーの一部が熱ローラの表面に転移し、これが次に送られて来る転写紙等に再転移して画像を汚す、いわゆるオフセット現象を生じやすくなる傾向がある。また、熱ローラ定着方式においては、以上の如きオフセット現像のほかに、転写紙等が熱ローラの表面に接着されて巻付いてしまう、いわゆる巻付き現象が発生する問題がある。この巻付き現象は特に熱ローラの温度が低過ぎると発生するものである。

このように高速定着を良好に達成するために は、トナーが、低温定着が可能でしかも非オフセ ツト性及び非巻付き性の優れたものであることが 必要である。

# 〔従来技術〕 .....

トナーのバインダーとしては従前よりビニル系 重合体が広く用いられており、ビニル系重合体を バインダーとするトナーにおいて非オフセツト性 を得るために、当該重合体として高分子量のもの を用いることが提案されているが、高分子量のビ ニル系重合体はその軟化点が高く、従つてオフセ ツト発生温度が高くても広い定着可能温度域を得 ることが困難であり、好適なトナーを得ることが できない。

これに対し、ポリエステル樹脂は、低分子量の ものを比較的容易に得ることができるので、これ をバインダーとして用いて軟化点の低いトナーを 得ることができ、又ビニル系重合体をバインダー としたトナーに比して、溶融したときの転写紙等 の支持体に対する「濡れ」が良く、略等しい軟化 点を有するビニル系重合体によるトナーに比し て、より低い温度で十分な定着を行なうことがで きる点で好ましい。

しかしポリエステル樹脂をバインダーとするトナーは、通常オフセツト発生温度が低い欠点がある。これに対してトナーのオフセツト発生温度を高くするためには、トナーのバインダー樹脂に高分子量成分を含有せしめることが有効であるが、この手段によつて十分な非オフセツト性をトナーに得ようとすると、当該樹脂は軟化点の高いものとなるためにトナーの定着に必要な最低温度(以下「最低定着温度」という。)が高くなつてしまい、熱ローラ定着方式の利点が失なわれるようになる。この最低定着温度は当然のことながら低い

ことが望ましく、また最近において要望が高くなってきている1枚の転写紙の両面に可視像を形成することを達成するためには、現像に供するトナーが低い温度で定着し得るものであることが必要となる。

以上のような背景から、トナー粒子体中にポリプロピレンワツクス若しくはポリエチレンワツクス等のポリオレフインワツクスよりなる離型剤を含有せしめることにより、最低定着温度の低下を図ると共に非オフセツト性及び非巻付き性の向上を図る手段が開発された。斯かる手段は、トナーそれ自体に低温定着性及び雕型性を有せしめるものであり、熱ローラの表面にシリコンオイル等の離型油を塗布しながら定着を行なう手段に比べて、シリコンオイル塗布機構等が不要であるため定着器の構造が簡単となり、シリコンオイルの補給等のメンテナンスも不要である等の点で優れている。

しかしながら、単にこのような手段において は、最低定着温度の十分な低下を達成するために は、ワツクスの含有割合を相当に大きくしなけれ ばならず、その結果、粉末状のトナーの流動性が 低下し、結局現像性及び転写性が低下して良好な 可視画像が形成されず、また凝集性を帯びる傾向 があり、さらには当該トナーと混合されて二成分 系現像剤を構成するキャリア、現像スリーブ或い は静電荷像支持体にワツクス成分が付着して皮膜 を形成して汚染するようになり、その機能を阻害 する欠点がある。また、トナーの効率的な利用を 図るためのリサイクルシステム即ち現像に供され たけれども可視画像の形成には関与しなかつたト ナーを再び現像器に戻して再び現像に供するシス テムにおいてはトナーの流動性が著しく低下する ようになり、耐久性が小さい欠点がある。

このようにトナーに離型剤を含有せしめる技術 手段においては、一種類の離型剤でトナーにおける十分な低温定着性と離型性及び十分な流動性を 得ようとすることは難しく、特に画像の形成をより一層高速で行なう場合には極めて困難である。 〔発明の目的〕

本発明は以上の如き事情に基いてなされたものであつて、その目的は、最低定着温度が低く、しかも十分な離型性を有し、そのうえ流動性が良好で優れた可視画像を高速で形成することのできる

静電荷像現像用トナーを提供することにある。 〔発明の構成〕

以上の目的は、5 重量%以上のクロロホルム不 溶分を含有するポリエステル樹脂より成るバイン ダー樹脂と、カルナウバワツクスと、ポリオレフ インワツクスよりなる雕型剤とを含有することを 特徴とする静電荷像現像用トナーによつて達成される。

以下本発明について具体的に説明する。

本発明においては、クロロホルム不溶分が5重量%以上であるポリエステル樹脂をバインダー樹脂として用い、その粒子中にその他の必要なトナー成分と共に、カルナウバワツクス(以下単に第1の離型剤」ともいう。)と、ポリオレフインワックスよりなる離型剤(以下単に「第2の離型剤」ともいう。)とを含有せしめて静電荷像現像用トナーとする。

本発明においてバインダー樹脂として用いるポリエステル樹脂は、アルコールとカルボン酸との縮重合によつて得られるが、用いられるアルコールとしては、例えばエチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、1, 3ープロピレングリコール、1, 3ープロピレングリコール、1, 4ーブタンジオール、ネオペンチルグリコール、1, 4ーブテンジオール等のジオール類、1, 4ービス(ヒドロキシメチル)シクロヘキサン、及びビスフエノールA、ポリオキシエチレン化ビスフエノールA、ポリオキシプロピレン化ビスフエノールA、ポリオキシプロピレン化ビスフェノールA等のエーテル化ビスフエノール類、その他の二価のアルコール単量体を挙げることができる。

又カルボン酸としては、例えばマレイン酸、フマール酸、メサコン酸、シトラコン酸、イタコン酸、グルタコン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、シクロヘキサンジカルボン酸、コハク酸、アジピン酸、セバチン酸、マロン酸、これらの酸の無水物、低級アルキルエステルとリノレイン酸の二量体、その他の二価の有機酸単量体を挙げることができる。

本発明において用いるポリエステル樹脂として は、以上の二官能性単量体のみによる重合体のみ でなく、三官能以上の多官能性単量体による成分 を含有する重合体を用いることも好適である。斯 かる多官能性単量体である三価以上の多価アルコール単量体としては、例えばソルビトール、1,2,3,6-ヘキサンテトロール、1,4-ソルビタン、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、トリペンタエリスリトール、蔗糖、1,2,4-ブタントリオール、グリセロール、2,5-ペンタントリオール、グリセロール、2ーメチルプロパントリオール、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、1,3,5-トリヒドロキシメチルベンゼン、その他を挙げることができる。

又三価以上の多価カルボン酸単量体としては、例えば1,2,4ーベンゼントリカルボン酸、1,2,4ーシクロへキサントリカルボン酸、2,5,7ーナフタレントリカルボン酸、1,2,4ープタレントリカルボン酸、1,2,4ープタレントリカルボン酸、1,2,4ープタントリカルボン酸、1,2,5ーヘキサントリカルボン酸、1,3,一ジカルボキシルー2ーメチルー2ーメチレンカルボキシプロバン、テトラ(メチレンカルボキシル)メタン、1,2,7,8ーオクタンテトラカルボン酸、エンポール三量体酸及びこれらの酸無水物その他を挙げることができる。

以上のような三官能以上の多官能性単量体による成分は、重合体における構造単位としてのアルコール成分又は酸成分の各々における30~80モル%の割合で含有されるのが望ましい。

本発明において用いるポリエステル樹脂は、クロロホルム不溶分が5重量%以上のものである。 ここにクロロホルム不溶分とは、試料をクロロホルムに溶解したときの沪紙不透過分をいい、次のようにして求められる。

樹脂試料を微粉砕し、40メツシユの篩を通過した試料粉体5.00gを採取し、沪過助剤ラジオライト(#700)5.00gと共に容量150mlの容器に入れ、この容器内にクロロホルム100gを注入し、ボールミル架台に載せ5時間以上に亘つて回転せしめて充分に試料をクロロホルムを溶解せしめる。一方加圧沪過器内に直径7cmの沪紙(No.2のもの)を置き、その上に5.00gのラジオライトを均一にプレコートし、少量のクロロホルムを加えて沪紙を沪過器に密着させた後、前記容器の内容物を沪過器内に流し込む。更に容器を100mlのク

ロロホルムにより充分に洗浄して沪過器に流し込 み、容器の器壁に付着物が残留しないようにす る。その後沪過器の上盏を閉じ、沪過を行なう。 沪過は4kg/cd以下の加圧下にて行ない、クロロ 100元をを加えて沪紙上の残留物を洗浄し、再び 加圧沪過を行なう。

\* 以上の操作が完了した後、沪紙及びその上の残 **渣並びにラジオライトのすべてをアルミホイル上** に載せて真空乾燥器内に入れ、温度80~100℃、 圧力100mmHgの条件下で10時間乾燥せしめ、斯く ホルムの流出が止まつた後に新たにクロロホルム 5 して得られた乾固物の総重量a(9) を測定し、 次式によりクロロホルム不溶分x(重量%) を求

# x(重量%) $2 = \frac{a(f) - i\pi M o \pi d}{2} (f) - i\pi M o \pi d$ × (10.00 f) × 100 サンプリング重量(5.00g)

このようにして求められるクロロホルム不溶分 10 は、ポリエステル樹脂においては、髙分子量の重 合体成分若しくは架橋された重合体成分であり、 その分子量はおよそ200000以上であると考えられ る。

以上の如きクロロホルム不溶分は、既述のアル 15 コールとカルポン酸との重合反応において、反応 条件を適当に選ぶことにより、或いは適当な架橋 剤を反応系に存在せしめることにより、相当程度 制御された割合で形成することができる。

本発明においては、前記クロロホルム不溶分が 20 5重量%以上のポリエステル樹脂をパインダーと するが、クロロホルム不溶分が5重量%未満のポ リエステル樹脂を用いると、得られるトナーはオ フセット発生温度が低いものとなつてしまう。

本発明トナーに含有される第1の離型剤はカル 25 ナウバワックスであり、その針入度は4以下、融 点は60~110℃である。

以上においてワックスの針入度は、JIS K2235 -1980に規定された試験方法に準拠して得られる 容器にとり、放冷した後、恒温水浴中で温度25℃ の一定温度に保ち、質量の合計を100分に規定し た針を試料ワツクス中に垂直に5秒間進入させ て、針の進入した深さを0.1 mmまで測定し、これ を10倍した数値を針入度とする。

また融点は、示差走査熱量測定法(DSC)に よつて求められる。即ち、数30の試料を一定の昇 温速度(10℃/min)で加熱したときの融解ビー ク値を融点とする。

たものを挙げることができる。

1 表 第

第1の離型剤		カルナウパワツクスMo 1 (野田ワツクス社製)		
エステー種類		脂肪酸エステル		
ル成分	含有率	80~85重量%		
針入度		1以下		
融点		84°C		

本発明トナーに含有される第2の離型剤は、ポ リオレフインワツクスであり、未変性ポリオレフ インワックスまたはオレフイン成分に対して変性 成分がプロック化またはグラフト化された変性ポ リオレフィンワックスの何れであつてもよい。

未変性ポリオレフインワックスまたは変性ポリ オレフインワツクスのオレフイン成分は、単一の オレフインモノマーより得られるホモポリマー型 或いはオレフインモノマーをこれと共重合可能な 他のモノマーと共重合させて得られるコポリマー 値をいう。即ち試料ワックスを加熱溶融して試料 30 型の何れの型のものであつてもよい。前記オレフ インモノマーとしては、例えばエチレン、プロピ レン、ブテンー 1、ペンテンー 1、 3 ーメチルー 1-プテン、3-メチル-2-ペンテン、その他 のすべてのオレフインモノマーを挙げることがで 35 きる。またオレフインモノマーと共重合可能な他 のモノマーとしては、他のオレフインモノマーの ほか、例えばピニルメチルエーテルなどのピニル エーテル類、例えばピニルアセテートなどのピニ ルエステル類、例えばフッ化ビニルなどのハロオ 第1の離型剤の具体例としては、第1表に掲げ 40 レフイン類、例えばメチルアクリレート、メチル メタアクリレートなどのアクリル酸エステル類若 しくはメタアクリル酸エステル類、例えばアクリ ロニトリルなどのアクリル酸誘導体、例えばアク リル酸などの有機酸類、など種々のものを挙げる

ことができる。オレフイン成分をコポリマー型のものとする場合においては、エチレンープロピレン共重合体、エチレンーブテン共重合体、エチレンービニルアセテート共重合体、エチレンーピニルアセテート共重合体などのコポリマー型のものとすることができる。オレフインモノマーを用いてコポリマー型のものとする場合においては、ポリオレフイン成分中のオレフインモノマーによるオレフイン部分の割合が50モル%以上であることが好ましい。

変性ポリオレフインワツクスにおける変性成分としては、例えば1-フェニルプロペン、スチレン、メチルスチレン、p-エチルスチレン、p-エチルスチレンなどの芳香族ビニルモノマー、例えばアクリル酸メチル、アクリル酸エチルなどの $\alpha-$ メチレン脂肪族モノカルボン酸エチルなどの $\alpha-$ メチレン脂肪族モノカルボン酸エステルモノマーなどを挙げることができる。芳香族ビニルモノマーを変性成分とする場合には当該変性成分の変性ポリオレフインに対する割合は0.1~15重量%、特に1~10重量%の範囲内が好ましい。また $\alpha-$ メチレン脂肪族モノカルボン酸エステルを変性成分とする場合には当該変性成分の変性ポリオレフインに対する割合は0.1~50重量%、特に1~40重量%の範囲内が好ましい。

またこのような未変性ポリオレフインワツクスまたは変性ポリオレフインワツクスはそれ自体が低い軟化点を有するものであることが望ましく、例えばJIS K2531-1960に規定される環球法により測定したときの軟化点が80~180℃、好ましくは90~160℃であることが望ましい。

第2の離型剤の具体例としては、「ビスコール660P」、「ビスコール550P」(以上、三洋化成社製)、「ポリエチレン6A」(アライドケミカル社製)、「ハイワツクス400P」、「ハイワツクス100P」、「ハイワツクス200P」、「ハイワツクス320P」、「ハイワツクス2200A」、「ハイワツクス4202E」(以上、三井石油化学社製)、「ヘキストワツクスPE520」、「ヘキストワツクスPE130」、「ヘキストワツクスPE190」(以上、ヘキストジヤパン社製)などの市販されているものの他、例えばメタアクリル酸メチルによりブロツク共重合またはグラフト共重合せしめ

たポリエチレンワツクス、メタアクリル酸プチルによりプロツク共重合またはグラフト共重合せしめたポリエチレンワツクス、スチレンによりプロツク共重合せしめたポリエチレンワツクスなどを挙げることができる。

雕型剤の含有割合は第1の雕型剤と第2の雕型剤の総和がパインダー樹脂に対して1~20重量%となる範囲内とされ、好ましくは1~10重量%となる範囲内である。この割合が1重量%未満では、雕型剤としての効果が発揮されず従つてトナーの非オフセツト性が改善されず、又、最低定着温度を低下させる効果を得ることができない。一方20重量%を越えると、トナーの流動性が低下するようになり、このため現像性及び転写性が低下して良好な可視画像が形成されず、また現像スリーブ或いは静電荷像支持体に離型剤が付着して皮膜を形成し、その機能を阻害するようになる。

また第1の離型剤と第2の離型剤との含有比は 重量比で $0.5\sim10:1$  であることが好ましく、特 に好ましくは $0.5\sim5:1$  である。第2の離型剤 が過小の場合には高温高湿時におけるトナーの流 動性が低下し易く、また第1の離型剤が過小の場 合にはトナーの低温定着性が不十分となり易い。

本発明トナーは、上述の如き第1の離型剤と第2の離型剤とをその他の必要に応じて添加されるトナー成分例えば着色剤、磁性体、特性改良剤などと共に、既述のバインダー樹脂中に分散含有せしめて成る粉粒体であり、その平均粒径は通常5~30ミクロンの範囲である。またこのようにして得られる粉粒体にシリカ微粉末などよりなる流動性向上剤をさらに添加混合してトナーを構成してもよい。

着色剤としては、カーボンブラツク、ニグロシン染料 (C. I. No. 50415B)、アニリンブルー (C. I. No. 50405)、カルコオイルブルー (C. I. No. azoec

Blue3)、クロムイエロー (C. I. No. 14090)、ウルトラマリンブルー (C. I. No. 77103)、デコポンオイルレツド (C. I. No. 26105)、キノリンイエロー (C. I. No. 47005)、メチレンブルークロライド (C. I. No. 52015)、フタロシアニンブルー (C. I. No. 74160)、マラカイトグリーンオクサレート (C. I. No. 42000)、ランプブラツク (C. I. No. 77266)、ローズベンガル (C. I. No. 45435)、これらの混合物、その他を挙げることができる。これら着色剤は、十分

な濃度の可視像が形成されるに十分な割合で含有されることが必要であり、通常バインダー樹脂100重量部に対して1~20重量部程度の割合とされる。

前記特性改良剤としては、荷電制御剤、オフセット防止剤、流動性改善用滑剤その他がある。

本発明トナーは、鉄粉、ガラスビーズ等より成るキャリアと混合されて二成分現像剤とされるが、磁性体が含有されるときはそのまま一成分現像剤として静電荷像の現像に供される。

#### [発明の効果]

本発明トナーは、以上のように、そのバインダ ー樹脂が一定以上のクロロホルムに不溶な高分子 量成分を含有するポリエステル樹脂より成るもの であり、しかも既述の如き第1の離型剤と第2の 離型剤を含有するものであるため、後述する実施 例の説明からも明らかなように、最低定着温度が 低く、しかも十分な離型性を有していて優れた非 オフセツト性及び非巻付き性が得られ、そのうえ 流動性が良好でかつ耐久性が大きく、これらの結 果、画像濃度が高くて優れた可視画像を、低い定 着温度がオフセツト現象及び巻付き現象の発生を 伴なわずに、しかもより一層の高速で多数回に亘 り安定して形成することができる。そしてリサイ クルシステムによる現像プロセスに供したときに おいても、耐久性が優れていて上記特性を安定し て得ることができ、キヤリア或いは静電荷像支持 体、現像剤スリーブのトナーによる汚染が大幅に 小さくなる。

本発明トナーが以上の如き優れた特性を有する 理由は厳密には解明されていないが、次のような ことが理由の一部であると考えられる。

- ① バインダー樹脂がそれ自体非オフセツト性を 有する低温定着可能なものであること。
- ② トナーに含有される離型剤が1種類のみではなく、互に特性の異なる第1の離型剤と第2の離型剤とが共にトナーに含有されるため、第1の離型剤のみによつてトナーに必要とされる離型性を得る場合には多量添加において高温温下の画質が悪くなり、また第2の離型剤のみによつてトナーに必要とされる低温定着性を得る場合には低温定着化、非巻きつき性がやや劣り、しかも耐久性が小さくなるという各離型剤単独で現われる欠点がこの場合現われず、しかも第1の離型剤及び第2の離型剤の各々の有する好ましい効果が十分発揮され、この結果トナーにおいて優れた低温定着性と高い離型性と高い流動性とが共に長期間安定して得られるようになること。
- ③ しかも第1の離型剤は針入度が4以下のカルナウバワツクスでありそれ自身硬くて耐久性の大きなものであるため特にリサイクルシステムに供されたときにも流動性が低下するなどの特性の劣化がないこと、またこのように第1の離型剤が硬いものであることからトナーの表面のすべり性が高くて定着性が向上すること。

また本発明トナーは離型剤を含有するものでありながら良好な流動性を有しているので疎水性シリカ微粉末などの流動性向上剤の添加が不要となり或いは添加が必要とされる場合であつてもその添加量が僅少量で十分であり、従つて疎水性シリカ微粉末を多量に添加することによる弊害、例えば硬度が高いために疎水性シリカ微粉末により静電荷像支持体の表面が損傷されるなどの問題を招来することがない。

# [発明の実施例]

以下本発明の実施例について説明するが、これ ちによつて本発明が限定されるものではない。 な お「部」は重量部を表わす。

以下の実施例において用いたバインダー樹脂及 び離型剤は、次のものである。

[バインダー樹脂]

# 1 バインダー樹脂A

テレフタル酸299 g と、ポリオキシプロピレン $(2, 2) - 2, 2 - \forall x (4 - t )$ ドロキシフエニ

ル)プロパン211gと、ペンタエリスリトール82gとを、温度計、ステンレススチール製撹拌器、ガラス製窒素ガス導入管及び流下式コンデンサを備えた丸底フラスコ内に入れ、このフラスコをマントルヒーターにセツトし、窒素ガス導入管より窒素ガスを導入してフラスコ内を不活性雰囲気に保つた状態で昇温せしめ、さらに0.05gのジブチル錫オキシドを加え、軟化点において反応を追跡しながら温度200℃で反応せしめて得られる。クロロホルム不溶分17重量%、軟化点131℃のポリエステル樹脂

# 〔離型剤〕

1 離型剤a1 (第1の離型剤) 「カルナウバワツクスNo.1」 (野田ワツクス社

# 製)

; •

- 2 離型剤b1 (第2の離型剤) 「ビスコール660P」 (三洋化成社製)
- 3 雕型剤b2 (第2の雕型剤) 「ハイワツクス400P」 (三井石油化学社製)
- 4 離型剤 c (比較用) 「ヘキストワツクスC」 (ヘキストジャパン社

# 製、エチレンビスステアアミド)

5 離型剤 d (比較用)

「ヘキストワツクスOP」(ヘキストジャパン社製、モンタン酸のブチレングリコールエステルの部分ケン化物)

6 離型剤 e (比較用)

パラフインワツクス

各実施例及び比較例においては、示された処方の材料を、バインダー樹脂の軟化点よりも10℃低い温度に設定されたエクストルーダーにより混練し、冷却(水冷後粉砕し、分級する方法により、平均粒径11μmの粒子より成るトナー粉末を得、これに0.8重量%の疎水性シリカ微粉末を添加してトナーを製造した。

## 実施例 1

バインダー樹脂A	100部
雕型剤al	2部
離型剤b1	2 部
カーボンブラツク「モーガルL」	
(キヤボツト社製)	10部
実施例 2	
バインダー樹脂A	100部
雕型剤al	2部

離型剤b2	2部
カーボンプラツク「モーガルL」	10部
比較例 1	тодр
バインダー樹脂A	100部
カーボンブラツク「モーガルL」	100部
比較例 2	1086
バインダー樹脂A	100部
離型剤b1	2部
麻空用01 カーボンブラツク 「モーガルL」	10部
	, 10¤b
比較例 3 バインダー樹脂A	100年7
	100部
離型剤bl	4部
カーボンプラツク 「モーガルL」	10部
比較例 4	1000
バインダー樹脂A	100部
離型剤al	2部
カーボンブラツク「モーガルL」	10部
比較例 5	
バインダー樹脂A	100部
離型剤a1	4部
カーボンブラツク「モーガルL」	10部
比較例 6	4 0 0 <del>1 1 1</del>
バインダー樹脂A	100部
雕型剤 e	2部
離型剤al	2部
カーボンプラツク「モーガルL」	10部
比較例 7	100#
バインダー樹脂A	100部
雕型剤b2	2部
離型剤 d カーボンプラツク 「モーガルL」	2部
	10部
比較例 8	100部
バインダー樹脂A 離型剤b1	2部
離型剤 c	2部
離空利 c カーボンブラツク 「モーガルL」	10部
以上の実施例1及び実施例2で得られた	
をそれぞれ「トナー1」及び「トナー2」	
比較例1~比較例8で得られたトナーをそ	
「比較トナー1」~「比較トナー8」とし	
「比較トプー1」~「比較トノー。」とし らのトナーの各々と、樹脂被覆が施された	
り成るキャリアとを混合してトナー濃度が	
%の現像剤を調整し、その各々により、ト	_
リサイクルシステムを有する電子写真複写	Ի1茂 「 ∪

一Bix4500」(小西六写真工業社製)を用いて温度33℃、相対湿度80%の環境条件下において静電荷像の現像、転写紙へのトナー像の転写及びトナー像の熱ローラ定着器による定着の工程による実写テストを6万回に亘つて行ない、得られた複写画像の画像濃度を測定した。

更にすべてのトナーの各々について、その最低 定着温度、オフセツト発生温度を求めた。

最低定着温度については、表層がテフロン(デュポン社製ポリテトラフルオロエチレン)で形成した熱ローラと、表層を、シリコンゴム「KE-1300RTV」(信越化学工業社製)で形成した圧着ローラとより成る定着器により、64g/m²の転写紙に転写せしめた試料トナーによるトナー像を線速度200mm/秒で定着せしめる操作を、熱ローラの設定温度を100℃より5℃づつ段階的に高くした各温度において繰り返し、形成された定着画像

に対してキムワイプ摺擦を施し、十分な耐摺擦性 を示す定着画像に係る最低の設定温度をもつて最 低定着温度とした。なおここに用いた定着器はシ リコンオイル供給機構を有さぬものである。

またオフセツト発生温度の測定は、最定定着温度の測定に準じて、トナー像を転写して上述の定着器により定着処理を行ない、次いで白紙の転写紙を同様の条件下で定着器に送つてこれにトナー汚れが生ずるか否かを観察する操作を、前記定着器の熱ローラの設定温度を順次上昇させた状態で繰り返し、オフセツト発生温度を求めた。

またいわゆるベタ黒の原稿を用い、転写紙の略全面にトナーが付着したものを定着せしめる操作を、上記オフセツト発生温度の測定に準じて前記定着器の熱ローラの設定温度を順次下降させた状態で繰り返し、巻付き発生温度を求めた。

結果は第2表に示す通りである。

·来

最低定着 温度(℃)	オフセツト発 生温度(℃)	巻付き発生 温度(℃)	画像濃度 (6万コピー後)
150	240以上	150	1.32
160	240以上	160	1.33
220	240以上	205	1,35
200	240以上	190	1.34
180	240以上	195	1,32
160	240以上	160	1,30
150	240以上	150	1.02
160	240以上	165	0,80
165	240以上	185	0.91
205	240以上	190	1.19
	温度(℃) 150 160 220 200 180 160 150 160 165	温度(℃) 生温度(℃) 150 240以上 160 240以上 220 240以上 200 240以上 180 240以上 160 240以上 150 240以上 160 240以上	温度(°C) 生温度(°C) 温度(°C)  150 240以上 150  160 240以上 160  220 240以上 205  200 240以上 190  180 240以上 195  160 240以上 160  150 240以上 150  160 240以上 150  165 240以上 185

第2表の結果から明らかなように、本発明トナーによれば、オフセツト発生温度が高くて優れた非オフセツト性が得られると共に巻付き発生温度が低くて優れた非巻付き性が得られ、そのうえ最低定着温度が低くて優れた低温定着性が得られ、しかも流動性が良好であり、さらに高温高湿下においても上記特性が安定して得られ、結局、高速で多数回に亘つて優れた可視画像を安定に形成することができる。

これに対して、比較トナー1によれば離型剤を全く含有していないため、最低定着温度が相当に高くしかも巻付き発生温度が高くて非巻付き性が劣る。比較トナー2及び3によれば含有する離型剤が第2の離型剤のみであるため、最低定着温度が高くしかも非オフセツト性及び非巻付き性が劣る。比較トナー4及び5によれば含有する離型剤が第1の離型剤のみであるため、高温高湿下における画像濃度が低い。

# 第6部門(2) 特許法第64条の規定による補正の掲載 平5.5.31発行

昭和59年特許願第107452号(特公平2-32624号、平2.7.23発行の特許公報6(2)-44[743]号掲載)については特許法第64条の規定による補正があったので下記のとおり掲載する。

Int. C1. 5 G 03 G 9/087 9/08 特許第1739104号 識別記号 庁内整理番号

7144-2H

G 03 G 9/08-331 G 03 G 9/08-365

13

- 1 「発明の名称」の項を「熱ローラ定着用静電荷像現像用トナー」と補正する。
- 2 「特許請求の範囲」の項を「1 5重量%以上のクロロホルム不溶分を含有するポリエステル樹脂 より成るバインダー樹脂と、カルナウバワツクスと、ポリプロピレンワツクスよりなる離型剤とを含有 することを特徴とする熱ローラ定着用静電荷像現像用トナー。」と補正する。
- 3 第1欄11行「めのトナー…である。」を「めの熱ローラ定着用静電荷像現像用トナーに関するものである。」と補正する。
- 4 第5欄1行「静電荷…にある。」を「熱ローラ定着用静電荷像現像用トナーを提供することにある。」と補正する。
- 5 第5欄5~7行「ポリオレ…トナーによ」を「ポリプロピレンワツクスよりなる離型剤とを含有することを特徴とする熱ローラ定着用静電荷像現像用トナーによ」と補正する。
- 6 第5欄14~17行「いう。)…トナーとする。」を「いう。)と、ポリプロピレンワツクスよりなる離型剤(以下単に「第2の離型剤」ともいう。)とを含有せしめて熱ローラ定着用静電荷像現像用トナーとする。」と補正する。
- 7 第8欄20~36行「本発明…モノマーの」を「本発明トナーに含まれる第2の離型剤は、ポリプロピレンワックスであり、このポリプロピレンワックスは、未変性ポリプロピレンワックスまたはポリプロピレン成分に対して変性成分がブロック化またはグラフト化された変性ポリプロピレンワックスの何れであつてもよい。

未変性ポリプロピレンワックスまたは変性ポリプロピレンワックスのプロピレン成分は、プロピレンのみより得られるホモポリマー型或いはプロピレンをこれと共重合可能な他のモノマーと共重合させて得られるコポリマー型の何れの型のものであつてもよい。プロピレン成分をコポリマー型のものとする場合において、プロピレンと共重合可能な他のモノマーとしては、プロピレン以外のオレフインモノマーの」と補正する。

8 第9欄1~12行「ことができる。… 変性成分」を「ことができる。そして、例えばエチレンープロピレン共重合体、エチレンープロピレンービニルアセテート共重合体などのコポリマー型のものとすることができる。オレフィンモノマー以外のモノマーを用いてコポリマー型のものとする場合においては、ポリプロピレン成分中におけるプロピレン部分の割合が50モル%以上であることが好ましい。

変性ポリプロピレンワツクスにおける変性成分」と補正する。

- 9 第9欄21行、第9欄25行、第9欄27行、第9欄28行「オレフイン」を「プロピレン」と補 正する。
- 10 第9欄34行~第10欄5行「成社製)…ことができる。」を「成社製)などを挙げることができる。」と補正する。
- 11 第13欄42行~第14欄2行「実施例2…「モーガルL」10部」を削除する。
- 12 第14欄22~40行「比較例…とし、これ」を「比較例 6 バインダー樹脂A 100部

離型剤 e			2部
離型剤 a 1			2部
カーポンプラツク「モーガルし」		1	0 部
比較例 7			
バインダー樹脂A	1	0	0 部
離型剤b2			2部
離型剤d			2部
カーボンブラツク「モーガルL」		1	.0 部
比較例 8			
バインダー樹脂A	1	0	0部
離型剤b1			2部
離型剤 c			2部
カーボンプラツク「モーガルL」		1	0部
比較例 9			
バインダー樹脂A	1	0	0部
離型剤 a l			2部
離型剤 b 2			2部
カーボンブラツク「モーガルL」		1	0部

以上の実施例1で得られたトナーを「トナー1」とし、比較例1~比較例9で得られたトナーをそれぞれ「比較トナー1」~「比較トナー9」とし、これ」と補正する。

# 13 第8頁「第2表」を「

### 第 2 表

試料	最低定着	オフセツト発	巻付け発生	画像濃度
	温度(℃)	生温度(℃)	温度 (℃)	(6万コピー後)
トナー1	150	240以上	150	1. 3 2
比較トナー1	2 2 0	240以上	205	1. 3 5
比較トナー.2	200	.240以上	190	1.34 -
比較トナー3	180	240以上	195	1. 3 2
比較トナー4	160	240以上	160	1. 3 0
比較トナー5	1 5 0	240以上	150	1.02
比較トナー6	1 6 0	240以上	165	0. 8 0
比較トナー7	1 6 5.	240以上	185	0. 9 1
比較トナー8	205	240以上	190	1. 1 9
比較トナー9.	160	240以上	160	1. 3 3

」と補正する。